® 日本園特許庁(JP)

⑩ 特 許 出 願 公 告

# ®特許公報(B2)

平5-10808

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

200公告 平成5年(1993)2月10日

H 01 F 1/10

7371-5E

発明の数 2 (全18頁)

60発明の名称 磁性ポリマー粒子の製造方法

②特 頤 昭58-501391

**9922出 順 昭58(1983)4月22日** 

❸国際出願 PCT/NO83/00014

**囫**国際公開番号WO83/03920

❸公 表 日 昭59(1984)4月19日

優先権主張 @1982年4月23日@ノールウエー(NO)@821327 @1982年11月10日@ノールウエー(NO)@823748

②発 明 者 ウゲルスタッド・ジョ

ノルウエー国7000トロンドヘイム・ハンズ・ブルンズ・ベ

11

@発 明 者 エリングセン・ツリツ

ノルウエー国7000トロンドヘイム・エルリング・スクヤル

グスソンスグト14

@発 明 者 ベルゲ・アルピッド

ノルウエー国7000トロンドヘイム・エルリング・スクヤル

グスソンスグト14

@発 明 者 ヘルゲ・パーテイル

スウエーデン国74ー43500モールンリツケ・ラーダ・ボル

タル(番地なし)

の出 顧 人 シ ン テ フ

ノルウエー国 7034 トロンドヘイム エヌテイーエツチ

(番地なし)

個代 理 人 弁理士 浅 村 皓 外2名

審查官 平塚 羲三

**⊗参考文献** 特開 昭56-164503 (JP, A)

I

## の請求の範囲

1 水中または水と水に可溶性の有機溶剤との混合物中または有機溶剤中の、鉄塩および鉄塩と磁性フエライトを形成することができるその他の金属塩との混合物から選ばれた金属塩の溶液を、乾5燥形態の、または水中または水と水に可溶性の有機液体との混合物中または有機液体中に分散したポリマー粒子と混合し、そして金属を水酸化物の形で沈殿させることを特徴とする、磁性ポリマー粒子の製造方法。

2 (a) 金属塩と結合することができる基を含み それによって添加された金属塩の主要部分が粒 子上および/または内で結合され、その後捆を 増し、そして2個の鉄塩および/またはその他 2

の金属塩および3価の鉄塩の好適な混合物を使用する際に、Me(OH)₂(Me = Fe³、Ni、Co、Mn) および

Fe(OH)』の混合物が得られこれが粒子上および内に磁性フェライトを与え、そしてもしも形成された塩の中に望む量よりも多い 2 価または3 価の鉄が存在すれば、斑を上げた後にそれぞれ酸化または運元してMe(OH)』とFe(OH)』の混合物を形成しこれが粒子上および内に磁性フェライトを与えるポリマー粒子、

(b) 3価の鉄塩と結合する基を含みそれによつて 添加される3価の鉄塩の主要部分が粒子上また は内で結合され、そしてこれらの基は揺値を上 げた後加熱に際しFe(OH)。の形成を引き起こ し、粒子上または内に磁性酸化鉄の形成を伴つ て3価の鉄塩を避元するポリマー粒子、

- (c) Fe(OH)<sub>2</sub>を完全にまたは部分的にFe(OH)<sub>3</sub> に酸化する能力を有する基を含み、それによつ 加されるその他の金属塩を粒子中に結合しそし て磁性フエライトに転化するポリマー粒子、
- (d) 交叉結合しているポリマー粒子であつて、こ れに疎水性アニオンを有しその溶剤に可溶性の それによって粒子はその溶剤を吸収しそのため に金属塩は粒子中に混入され、その後粒子を分 離し、そして水を加えそしてPHを上げてMe (OH)₂とFe(OH)₂の混合物をつくりこれを、 (a)のように酸化/還元して磁性フエライトを与 15 8 予め重合させた粒子中にアミノ基および/ま えるポリマー粒子、
- (e) 固体の多孔質ポリマー粒子であつてこれに小 孔の表面に結合しそして添加される金属塩を結 合する成分が添加されるポリマー粒子

1項に記載の方法。

- 3 ピニルモノマーとエポキシ基およびその他の ビニルモノマーおよび/またはポリビニルモノマ ーとの共重合によつてポリマー粒子がつくられ、 つ以上の一級および/または二級のアミノ基を含 む物質によつて処理されそれによつてこれらの物 質を粒子上または内に結合しそして配位結合によ つて金属塩と結合しうる基を与えることを特徴と する、特許請求の範囲第1項に記載の方法。
- 4 ビニルモノマー類を含むモノマー混合物の共 重合において、一つまたは一つ以上のモノマーが アミノ基を含んで直接アミノ基を含有するポリマ 一粒子をつくりこれが金属塩の混合物を加えたと きに粒子上または内にこれらを結合し、

または一つまたは一つ以上のモノマーが酸基ま たはエステル基のような酸基に転化できる基を含 み、これは形成されるポリマー粒子がイオン形態 において金属塩をイオン性結合によって結合する ことができる酸基を含む効果を有する

ことを特徴とする、特許請求の範囲第1項に記載 の方法。

5 金属を結合する一級および/または二級およ び/または三級アミノ基または酸基を多孔質粒子

の内部表面上に得るために、物理的吸収によって 表面に吸収されそして前配の基を含みこれが金属 イオンと結合しそれによつて引き続く金属塩の添 加に際し粒子中および上に金属イオンを結合する て出値を上げたときに2価の鉄塩および多分添 5 物質が添加されることを特徴とする、特許請求の 範囲第1項に記載の方法。

- 6 不活性添加剤の存在においてスチレン、スチ レン誘導体またはアクリレートおよびジピニルベ ンゼンまたはジーまたはトリアクリレートの共重 金属塩を含有する多分水性の有機溶剤を加え、10 合によつてつくられる多孔性粒子を使うことを特 徴とする、特許請求の範囲第1項に記載の方法。 7 NOz、ONOzまたはONOのような窒素酸化 物基を含むポリマー粒子を使うことを特徴とする 特許請求の範囲第1項に記載の方法。
  - たはイミノ基、酸化エチレン基または一NHNH2 基を組み入れることを特徴とする、特許請求の範 囲第1項に記載の方法。
- 9 予め重合された粒子中に酸基、特にスルホン を使用することを特徴とする、特許請求の範囲第 20 酸またはカルポン酸基を組み入れることを特徴と する、特許請求の範囲第1項に記載の方法。
- 10 水中または水と水に可溶性の有機溶剤との 混合物中または有機溶剤中の、鉄塩および鉄塩と 磁性フェライトを形成することができるその他の そして次いでエポキシ基と反応する一つまたはー 25 金属塩との混合物から選ばれた金属塩の溶液を、 乾燥形態の、または水中または水と水に可溶性の 有機液体との混合物中または有機液体中に分散し たポリマー粒子と混合し、そして金属を水酸化物 の形で沈殿させ、そして粒子を加熱することを特 30 徴とする、磁性ポリマー粒子の製造方法。
  - 11(a) 金属塩と結合することができる基を含み それによって添加された金属塩の主要部分が粒 子上および/または内で結合され、その後刑を 増し、そして2価の鉄塩および/またはその他 の金属塩および3価の鉄塩の好適な混合物を使 用する際に、Me(OH)2(Me=Fe<sup>1</sup>、Ni、Co、 Mn)および

Fe(OH)』の混合物が得られこれが粒子上お よび内に磁性フエライトを与え、そしてもしも 形成された塩の中に望む量よりも多い 2 価また 3 価の鉄が存在すれば、困を上げた後にそれぞ れ酸化または還元してMe(OH),とFe(OH),の 混合物を形成しこれが粒子上および内に磁性フ エライトを与えるポリマー粒子、

35

40

(b) 3価の鉄塩と結合する基を含みそれによつて 添加される3価の鉄塩の主要部分が粒子上また は内で結合され、そしてこれらの基は凹値を上 げた後加熱に際しFe(OH)』の形成を引き起こ て3価の鉄塩を選元するポリマー粒子、

- (c) Fe(OH)。を完全にまたは部分的にFe(OH)。 に酸化する能力を有する基を含み、それによつ て阻値を上げたときに 2価の鉄塩および多分添 て磁性フェライトに転化するポリマー粒子、
- (d) 交叉結合しているポリマー粒子であつて、こ れに疎水性アニオンを有しその溶剤に可溶性の 金属塩を含有する多分水性の有機溶剤を加え、 に金属塩は粒子中に混入され、その後粒子を分 離し、そして水を加えそして内を上げてMe (OH)。とFe(OH)。の混合物をつくりこれを、 (a)のように酸化/遅元して磁性フェライトを与 えるポリマー粒子、
- (e) 固体の多孔質ポリマー粒子であつてこれに小 孔の表面に結合しそして添加される金属塩を結 合する成分が添加されるポリマー粒子

を使用することを特徴とする、特許請求の範囲第 10項に記載の方法。

12 ビニルモノマーとエポキシ基およびその他 のピニルモノマーおよび/またはポリビニルモノ マーとの共重合によつてポリマー粒子がつくら れ、そして次いでエポキシ基と反応する一つまた を含む物質によって処理されそれによってこれら の物質を粒子上または内に結合しそして配位結合 によつて金属塩と結合しうる基を与えることを特 数とする、特許請求の範囲第10項に記載の方 法。

13 ビニルモノマー類を含むモノマー混合物の 共重合において、一つまたは一つ以上のモノマー がアミノ基を含んで直接アミノ基を含有するポリ マー粒子をつくりこれが金属塩の混合物を加えた ときに粒子上または内にこれらを結合し、

または一つまたは一つ以上のモノマーが酸基ま たはエステル基のような酸基に転化できる基を含 み、これは形成されるポリマー粒子がイオン形態 において金属塩をイオン性結合によつて結合する

ことができる酸基を含む効果を有する ことを特徴とする、特許請求の範囲第10項に記 載の方法。

14 金属を結合する一級および/または二級お し、粒子上または内に磁性酸化鉄の形成を伴つ 5 よび/または三級アミノ基または酸基を多孔質粒 子の内部表面上に得るために、物理的吸収によつ て表面に吸収されそして前記の基を含みこれが金 属イオンと結合しそれによつて引き続く金属塩の 添加に際し粒子中および上に金属イオンを結合す 加されるその他の金属塩を粒子中に結合しそし 10 る物質が添加されることを特徴とする、特許請求 の範囲第10項に記載の方法。

15 不活性添加剤の存在においてスチレン、ス チレン誘導体またはアクリレートおよびジビニル ベンゼンまたはジーまたはトリアクリレートの共 それによって粒子はその溶剤を吸収しそのため 15 重合によってつくられる多孔性粒子を使うことを 特徴とする、特許請求の範囲第10項に記載の方 法。

> 16 NO₂、ONO₂またはONOのような窒素酸 化物基を含むポリマー粒子を使うことを特徴とす 20 る特許請求の範囲第10項に記載の方法。

17 予め重合させた粒子中にアミノ基および/ またはイミノ基、酸化エチレン基または一 NHNH』基を組み入れることを特徴とする、特許 請求の範囲第10項に記載の方法。

25 18 予め重合された粒子中に酸基、特にスルホ ン酸またはカルポン酸基を組み入れることを特徴 とする、特許請求の範囲第10項に記載の方法。

本発明は磁性ポリマー粒子およびその製造方法 は一つ以上の一級および/または二級のアミノ基 30 に関する。生化学および医薬品のいくかの分野に おいて磁性ポリマー粒子の使用が試みられた。そ れらは帯磁性であるため身体の希望する局部に調 剤を運ぶことができるので医薬品に対するキヤリ ヤーとして試みられた。磁性粒子はまたその他の 35 実用的用途を有しそして速心分離法による粒子の 分離を著しく簡単な磁気抽出によって置き代える ことが可能であるため診断法分野でも使用され た。さらに、磁性粒子は細胞分離および酵素用担 体として使われた。より技術的な適用には復写目 40 的用のトーナーを挙げることができる。

> **従前の、例えば磁性酸化鉄(マグネタイト)を** 含む粒子をつくる方法は磁鉄鉱Fe。O。から出発し た。いくつかの方法において磁鉄鉱を含むポリマ 一粒子を得るために磁鉄鉱粒子を重合体状物質で

被覆することが試みられた。

普通に使われる方法では溶融ポリマーと機械的 に混合した磁鉄鉱粉末を用いる。この処理後磁鉄 鉱を含むポリマー状物質を微粉砕する。この処理 える。このようにしてつくつた粒子はしばしばト ーナーとして使用するが、それは書体上に不規則 でそして鋭くない端を生じるであろうから不揃い な形状は望ましくない。

ニルモノマーおよび開始剤を水中で添加して磁鉄 鉱粒の周りにポリマーを形成する。この方法もま た不明確で多様な寸法および形状を有する磁性粒 子を与えるであろう。その上ある粒子だけに磁性 て不揃いである。その他の方法はアルブミンおよ び磁鉄鉱を有するその他の蛋白質の混合物を記載 しそして水中で乳化剤と共に激しくかきまぜて磁 鉄鉱と蛋白質を含む小滴をつくる。今一つの方法 して粒子上および多分内部にも磁鉄鉱を含有させ ることを含む。

たとえ極めて微細な形で使つたとしても、磁鉄 鉱を使う事には粒子の種類と寸法に関して大きな 制約があろう。粒子内へまたは粒子の小孔内への 25 る)を含む磁性粒子の製造を詳細に記述する。 分子素材の真の拡散は起きないであろう。固形の 多孔質粒子によるときは極めて大きな気孔が必要 であろう、従つて大きな粒子は、それゆえ磁鉄鉱 粒は粒子の表面上にのみは沈積しない。著しく膨 機械的に入れることは可能である、しかし磁鉄鉱 は本質的には表面上に沈積しそして甚だ不規則な 表面を生じる。

本発明の方法に従えば鉄は粒子中に塩の形で導 しい程度で磁鉄鉱(Fe:O1)であるかまたは相当 する磁性を有する酸化物であろう。

上記の目的の多くのものに対して、本発明に従 つてつくつた粒子は球状でありそして広い範囲内 材の一様な濃度を有するので好都合であろう。特 に、この方法は希望する寸法、高密度ならびに多 孔性の単分散粒子をつくる可能性を与える。

本発明に係わる方法は高密度ならびに多孔質の

Ŕ

ポリマー粒子に対して好適でありそして総ての寸 法の磁性ポリマー粒子の製造に使うことができ る。特にこの方法は0.5-2.0umの範囲の粒子の 製造に好適であるが、また直径が0.5μmよりも小 は不規則形状でかつ異なる寸法を有する粒子を与 5 さい粒子および20μπよりも大きい粒子の製造に 対しても使うことができる。この方法の大きな利 点は総ての粒子が磁性酸化鉄の同一濃度を有する ことを可能にすることである。単分散ポリマー粒 子を出発物質として使う場合には、この方法は特 今一つの方法は微細な磁鉄鉱を使用しこれにピ 10 に総てが同一量の磁性酸化鉄を含有する単分散磁 性ポリマー粒子を与えるであろう。

本発明に従えば磁性ポリマー粒子をつくる方法 が与えられる。その方法は鉄塩と場合によっては、 磁性フェライトをつくることができるその他の金 があり、そして粒子中の磁鉄鉱の含量は通常極め 15 属の塩とを、水中または水と水溶性有機溶剤との 混合物中または有機溶剤中で、乾燥形態のまたは 水中または水と水溶性有機液体との混合物中また は有機液体中のポリマー粒子と共に混合し、そし て金属を、例えば州値を高めることによつて水酸 は膨張したポリマー粒子を微細磁鉄鉱と共に処理 20 化物の形で沈澱させ、そして、もしも望むなら ば、粒子を加熱することを特徴とする。

> 磁性ポリマー粒子の製造のための新規方法の以 下の記述において、磁鉄鉱F:O.(これはまたフェ ロフエライト、FeFe2O4と記載することもでき

明らかな事であろうが、マンガノフエライト MnFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>、コパルトフェライトCoFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>および ニッケル フエライトNiFe2O4のようなその他の 磁性フェライトを含むポリマー粒子の製造のため 張した粒子によればいくらかの磁鉄鉱を粒子中に 30 に記述した実施態様のあるものを使うこともまた 可能である。普通、粒子中の磁性フェライトの含 量は5%以上であろう。

本発明に従えば鉄塩を粒子中に引き入れそして 多分その中で結合する効果を有するであろう基を 入されそして次に磁性酸化鉄に変換されこれは著 35 含む緻密なまたは多孔性の粒子が特に使われる。 これらの基を含有モノマーからポリマーをつくる ことによつてこれらの基を粒子中に組入れること ができる。特に好的であることが判つたモノマー の例は、ジメチルアミノーエチルメタクリレー に希望するように変化させることができる磁性素 40 ト、N-(ジメチルアミノプロビル)-メタクリル 酸アミドおよびピニル ピリジンであつてこれら は鉄塩を配位結合によって結合するであろう。好 適なモノマーのその他の例は酸化エチレン基(-CH2-CH2-O-) またはアルキレン イミン基 (-CH2-CHR'-NH-、但しR'=Hまたはアル キルである)を含むようなモノマーである。

鉄をイオン結合の方法によつて結合することも また可能である。粒子上または内部に酸基を有す ることによつて、鉄はこれらの基と結合すべく溶 5 マー粒子中のベンゼン核上への-NH₂基または 解している鉄塩の外相から運ぶことができる。そ のような酸基を与えるであろうモノマーの例はメ タクリル酸、pービニル安息香酸および無水マレ イン酸である。鉄塩ー結合基はまた予めつくつた ポリマーに結合させることもできる。従つて、グ 10 リシジルメタクリレート:

に成るモノマー混合物からコポリマーをつくるこ とも可能である。最終のポリマーをエポキシ基と 反応しそしてNー基を含有する物質によつて処理 することにより、前記の基は粒子上および内部に 共有結合するようになるであろう。例えば、エポ 20 キシ基を含むポリマー粒子をエチレン ジアミン によつて処理して

-CH<sub>2</sub>-NH-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-NH<sub>2</sub>基をつくり、ま たは

NH₂-R-(CH₂CH₂O)₀R'またはHOOCRCOO 25 しもアクリレートからつくられる粒子がヒドラジ (CH₂CH₂O)πR'(但しRは好適な脂肪族または芳 香族基であり、R'は水素またはアルキル基であ り、そしてnは1から500までの整数である)の ような酸化エチレン基含有物質と処理してー (CH2-CH2-O)aR'基を導入することが可能で 30 ポリマー加水分解することによつて得ることがで ある。-(CH₂-CHR'-NH-)。H基の導入のた めには例えばーCOOH基を含むポリマー粒子を アルキレンイミン化合物と反応させて一CO一O -(CHz-CHR'-NH)。H基をつくることが可能 である。ポリマーが一COOR'(但しR'はアルキル 35 ことができる。 基である)のようなエステル基を含む場合にアミ ノおよび/またはイミノ基を導入するには1つ以 上のアミノ基を含む有機アミンによるアミノ分解 を行なうことが可能である。従つて、-COOR'基 を含むポリマーのジェチレン トリアミンによる 40 アミノ分解によって - CONH -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NHCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>が形成される。これら の反応は粒子がより親水性になりそしてH2Oに よって膨潤しそのために鉄塩が粒子内部に結合す

10

るという効果も有するであろう。

鉄一結合基を導入する今一つの方法はスチレン およびジビニペゼンのような著しい程度にペンゼ 環を含むモノマーの重合によつてつくられるポリ -CH<sub>2</sub>-NH<sub>2</sub>基の導入を含む。

さらに、ベンゼン核への一CH2NH2の導入後、

R'およびnは前記の通りである)との反応によ つて(CH2CH2O)aR'基の導入が可能である。ペ ンゼン核上にCH。CI基を導入しそしてこれらの基 をHO(CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O)<sub>n</sub>R'または

のようなビニルモノマーとエポキシ基から本質的 15 NH2(CH2CH2NH)4NH2と反応させることもま た可能である。

酸基を含むポリマーをエポキシド

と反応させて最終ポリマー中に酸化エチレン鎖を 導入することも可能である。

ベンゼン核を含むポリマーに対しーNH-NH。 基をベンゼン核に導入することが可能である。も ンで処理されると一CONH-NH。基が形成され

同様に酸基は最終ポリマー粒子中に導入するこ とが可能である。これは例えばエステル基を含む きる。同様に、公知の方法によつてスチレンおよ び/またはスチレンー誘導体およびこれらの混合 物とジビニル ベンゼンとからつくつたポリマー 中にスルホン酸基およびカルボン酸基を導入する

- (a) N-基、ヒドロキシ、酸化エチレンまたは酸 基を含むモノマーからポリマーをつくることに よつて、
- (b) エポキシド基一含有ポリマーをエチレン ジ アミンのような物質による後処理によつて、
- (c) カルボン酸基含有ポリマーをアルキレン イ ミンによる後処理によつて、
- (d) エステル基を含むポリマーを一つ以上の一 NH₂または一NH基を有する有機アミンによる

後処理によつて、および同様に

(e) アクリレート粒子のヒドラジンによる後処理 によって、水中または水と有機溶剤との混合物 中で膨潤する粒子を得ることが可能であり、こ そしてより多くの鉄塩が結合される効果を有す る。ポリマー粒子はまた巨大網状構造、即ち堅 固な気孔構造を有する多孔質粒子としてつくる こともできる。この場合鉄塩は気孔の内側表面 表面は極めて大きいので、粒子の内部に比較的 高い鉄の含量がやはり得られるであろう。その 他の場合には鉄化合物はより大きいまたはより 小さい程度で気孔を満たすであろう。巨大網状 基によつてつくられ、または粒子は上に記載す るような前記の基の導入のために後処理するこ とができる。

大きな表面を有する多孔質粒子の場合は、鉄ー 塩の添加前に内部表面に被覆することにより、ま たはその物質を鉄塩と共に添加することによって 粒子中に鉄塩を導入することが可能である。その ような物質は例えば限定された鎖長を有するボリ 以上の酸基または鉄塩と強力な結合を与えるその 他の基と結合した酸基を含有する物質である。多 孔質粒子の場合にはアニオン基があまりに大きく そしてあまりに疎水性であるために物理的吸着に とが可能である。

粒子と鉄塩を混合した後に用を上げてそして水 酸化鉄が形成される。もしも鉄塩と結合する基が 存在しそしてそれらが一級、二級または三級アミ オであれば、好ましくは2価および3価の塩の混 合物を沈澱後にFe2O4を生じるようなFe(OH)2と Fe(OH)。の量の割合で加えるであろう。従つて 外部の相から鉄塩を引きつけそしてこれを粒子の 粒子の外側の外相中にFe(OH);の本質的沈澱を 生じない基を粒子が含むということは特殊なそし て重要な特徴である。

もしも外部相中の液体によつて鬱潤した粒子ま

たは外部相からの液体によつて満たされた多孔質 粒子が鉄塩を結合する基を含まないならば、鉄塩 のいくらかだけが粒子の内部に見出され、そして HIを上げることによつて添加した3価鉄塩の主要 れは粒子中への鉄塩の導入を促進するであろう 5 部分は次いで外部相中に沈澱し、これは少ない磁 性酸化鉄が粒子の内部に形成されそしてまた主要 量の磁性酸化鉄が引き続く複雑な工程を伴って外 部相中に存在する結果を有するであろう。

ある種のポリビニル モノマー (即ち、ジビニ に対する単層中に結合されるであろうが、この 10 ルベンゼンのようないくつかのピニル基を含むモ ノマー) によつてつくられる粒子の場合は粒子を 有機溶剤中で膨潤させることが可能であり、そし てこれらの溶剤に可溶性の鉄塩は従って導入され るであろう。またこの場合鉄塩を結合しそれによ 構造を有する多孔質粒子は鉄塩を直接結合する 15 つて引続き粒子を水に移したときに鉄塩が粒子の 内部に結合したままで残る基を粒子が含むことは 有利である。もしもラウリン酸鉄のような疎水性 アニオンを含む鉄塩を使用する場合は、これらを 水に移した場合に鉄化合物は粒子内に残り、そし 結合基を含みそして表面に強く結合する物質を鉄 20 て特殊な鉄ー結合基は同一重要性のものでなくな る。この事は疎水性構造を有する固体の多孔性粒 子を使用する場合も同様であろう。

もしも鉄ー結合基がヒドラジン基-NH-NH。 である場合は、3価の鉄塩を使うことが望まし アミン アミドまたは一つまたは好ましくは一つ 25 い。この場合でさえFe(OH):を形成するために 阻を上げる前に3個の鉄塩が粒子の上および内部 に結合されることが重要である。

本発明の特殊な実施態様においてベンゼン核に 結合したNO₂基を含有する多孔質粒子がつくら よつて内部表面に直接結合する鉄塩を使用するこ 30 れる。これらの粒子は例えばニトロスチレンとジ ピニル ベンゼンから通常の方法で、即ち重合後 に除去される不活性溶剤の存在において多孔質粒 子の調製によつてつくられ、または多孔質粒子は スチレンまたはスチレン誘導体とジビニル ペン ン、ポリエチレン オキサイド募または酸のアニ 35 ゼンからつくられ、そして次に通常の方法に従っ てニトロ基がベンゼン基に導入される。

多孔質粒子中にニトロ基が存在するこれらの場 合には、2価の鉄塩のみを使用する。ニトロ基は 鉄塩が外部の相から粒子中に移されるという僅か 上および内部に結合しそれによつて刑を上げても 40 な程度の効果を有するだけであろう。しかし、出 を上げてFe(OH)₂が形成される場合は-NO₂基 によつて粒子内に酸化が起りこの基は 2 値と 3 値 の鉄間の割合がFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>の比に相当する量でFe (OH)₂をFe(OH)₄に酸化するであろう。それに

よつて絶えずより多くのFe(OH)。が外部の相か ら粒子の気孔に移送される。この方法は-NO2 基によるFe(OH)₂の酸化は窒素が高い電子密度 を有しそしてそれによつて鉄塩を結合する増加能 るという事実によつて促進される。

同一法則、即ち酸化性ニトロ成分による添加さ れた 2 価の鉄塩の酸化もまた酸化性ニトロ成分が -ONO₂基またはONO基である場合にも達成さ れるであろう。

これらの基は例えば表面に多数のヒドロキシ基 を含む多孔性粒子にこれらをHNO。またはHNO。 と反応させることによつて都合よく結合させるこ とができる。

ヒドロキシエチルメタクリレートの主要部分によ つてつくられる巨大網状多孔質粒子である。その 他の例はモノマー混合物中にメタクリル酸グリシ ジルの本質的含量を有する多孔質粒子である。こ の場合エポキシ基

は直接HNO。またはHNO。と反応

させることができ、またはエポキシ基を例えばア キシ基を導入することができる。

粒子上または粒子内のFe(OH)2およびFe (OH);の形成を含む方法においてこの混合物の 形成によつて既に粒子が直接磁性になることがし 完全な磁化は加熱によって得られる。通常水性分 散体中の粒子を100℃以下の温度に加熱すれば充 分である。粒子は遠心分離または濾過によって単 離することができまたは磁石によつて抽出しそし で加熱することができる。

もしもヒドラジン基を使用すれば、純粋の3価 の塩を使うことが可能であり、そして次いでFe (OH)』がつくられそしてヒドラジン基によつて 価および3価の鉄の混合物に還元される。これは 好ましくは100°C以上の温度で実施される。

上配の方法の何れかにおいてもしも 2 価または 3個の水酸化鉄が粒子内または粒子上に形成され 14

れば、水酸化物を2価および3価の水酸化鉄の希 望する混合物に変化させることも可能である。2 価の水酸化鉄は、例えば、硝酸塩イオンまたは有 機ニトロ化合物のような好適な酸化剤の添加によ 力を得る基にーNO2基が転化される効果を有す 5 つて酸化することができ、または酸化は、例えば 酸素の吹き込みによつて実施することができる。 3価の水酸化鉄はヒドラジンのような好適な還元 剤によつて還元することができる。

磁鉄鉱、FesO<sub>4</sub>、においては2価と3価の鉄間 10 の比率は1:2である。従つて通常還元/酸化剤 が存在しない場合は2個および3価塩間のおよそ この比率を有する鉄塩の混合物を使用することが 好適である。もしもFe<sup>++</sup>/Fe<sup>+++</sup>比がPHを上げた 後に本質的に1:2以上であれば、形成された水 そのようなポリマーの例はモノマー混合物中の 15 酸化物は酸化し、そしてもしも本質的に1:2以 下であればそれらを還元して磁性酸化鉄を形成さ

上記の方法において2価および3価の鉄塩の混 合物または酸化させた2価の鉄塩を使う場合はフ 20 エロフエライトFeFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>(=Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>) が形成され る。これらの場合鉄塩とその他の金属塩との混合 物も使うことができこれは別の型の磁性フエライ トを与えるであろう。このように、同じ理論によ つてマンガノフエライト、MnFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>、コパルト ミノエタノールと反応させることによつてヒドロ 25 フエライト、CoFe₂Oィまたはニツケル フエライ トNiFezOzをつくることもまた可能である。もし もMnXn、CoXnまたはNiXn(但しXは2/n価 のアニオンであり、n=2、1、2/3または1/2、 特に1または2である)のような2価の金属の水 ばしば見出だされた。Fe。O4の形成に伴なうより 30 溶性塩の混合物および3価の鉄の水溶性塩を使う ときは、塩の混合物は水酸化物として粒子の内部 で沈載させそして次に好適な温度に加熱して対応 する磁性金属フエライトを形成する。もしも2価 の鉄を他の金属塩と混合して使えば、粒子内の水 て乾かすことができ、そして多分また乾燥条件下 35 酸化鉄の形の2価の鉄は希望する金属フエライト を与える条件下で3価の鉄に酸化させる。酸化は ポリマーに導入された-NO2、-ONOまたは~ ONO2のような酸化剤によつて起こり、または好 適な酸化剤の添加によつて起こる。この場合はそ 磁鉄鉱におけるのと同様の酸化段階に相当する2 40 の他のフエライト、MeFe<sub>2</sub>O√但し Me は Co、 Ni、またはMnを表わす)とのフェロフエライト の混合物を得ることが可能である。鉄塩とその他 の金属塩との混合物を使用する利点は、この場合 はFeFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>を犠牲にしてMeFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>のみが形成さ

れるので鉄の過剰酸化の危険がないことである。

16

磁性粒子の製造のための出発材料として使用す るポリマー粒子は原則としてポリマー状粒子の分 散体の製造に対する公知の総ての方法に従ってつ る製造を含み、そこではモノマーを乳化剤を用い または用いずに水に加え、重合は水溶性開始剤の 方法によって行ない、そして粒子は水性相中で重 合開始される。この方法で直径約0.6μmまでの範 囲の粒子を生じる。寸法および単分散度は乳化剤 10 の量の減少と共に増加する。粒子はまた滴中の重 合開始によつてもつくることができ、これは異な る方法によつて得ることができる。例えば10-3 ¶ / ℓH₂Oよりも小さい水-溶解度を有する水 に不溶性材料の少量とモノマーの混合物を水と乳 15 に重合のために使われることを含む。 化剤と共に均質化することが可能でこれは安定な モノマーエマルションを与え、そして次いで開始 剤を加えそして加熱して重合する。使用する水に

不溶性物質は水に不溶性のモノマーでよい。もし

であり、これは均質化する前にモノマーと共に加 える。多分この開始剤はそれ自身が水に不溶性の

物質として役立ちこれは安定なモノマー エマル

ションを与える。この方法によつて重合開始は専

ら適内で起すことができる。

第一段階において10⁻゚8/ℓH₂Oよりも小さい 水-溶解度を有する物質を水および乳化剤と共に 均質化することが可能である。次いでモノマーを 加えるとこれは水に不溶性物質の滴中に拡散しそ 開始剤または油溶性開始剤(これはモノマーのよ うに水を通しそして水ー不溶性物質の滴中に拡散 する程の高水溶解度を有する) によつて重合す る。この場合はまた均質化中に使用する水一不溶 性物質は開始剤でもよい。

ポリマー粒子は播種法(seed process)によつ てつくることもできる。この場合水中に分散させ たポリマー粒子の種を使い、これは多分水と水溶 性有機溶剤の混合物であり、そして希望するモノ 共にまたは油溶性開始剤と共にモノマーと一緒に または後から導入する。多くの場合、特に大きい 粒子をつくる場合、播種技法を使うことができこ れは最初の段階において粒子を調製することを含

みこれはポリマー分子に加えて比較的低分子量の 水ー不溶性物質も含有する。そのような方法はノ ールウェイ特許第142082号中に記載されている。 10<sup>-2</sup> ¶ / ℓ H<sub>2</sub>Oより小さい水-溶解度を有しそし くることができる。これには通常の乳化重合によ 5 て比較的低い分子量を有する水一不溶性物質が粒 子中に存在する場合には、これらは前記の特許中 に記載されるように普通のポリマー粒子よりもさ らに多くのモノマーを吸収することが可能であ

> 後から磁性粒子に転化させるポリマー粒子の調 製に対して好都合であることが判明したこの方法 の特殊な実施態様は第一段階でポリマー粒子の膨 潤に使われる粋な不溶性の物質は油に溶解性の開 始剤でありこれはモノマーが粒子中に拡散した後

単分散物であり従つて同一量の磁性フェライト を各粒子中に含む球形磁性粒子の製造を望む場合 は播種技法によるポリマー粒子の製造は特に好都 合である。この場合は単分散種、即ち総ての粒子 も望むならば、油一溶性開始剤を使うことが可能 20 がおよそ同一寸法、例えば5%よりも少ない標準 偏差を有するポリマー分散体によつて出発する。 磁性フェライトの含量に対する標準偏差は従つて 普通は10%以下である。ポリマー状粒子はまた通 常の懸濁重合によつてもつくることができる。こ 25 の場合は大きい粒子が直接得られるが、広い寸法 分布を伴なう。

上記の方法に従つて齎中でまたは膨潤粒子中で 重合によってつくられる粒子は少なくともその一 つがポリピニル化合物であるモノマーの混合物の してモノマーと共にまたは後から添加する水溶性 30 使用を含み、その上重合後に除去するモノマー用 溶剤の存在する普通の方法を用いることにより多 孔質粒子として得ることができる。ポリマー粒子 の製造に対しては通常のピニル モノマーおよび ポリピニル モノマーおよびそれらの混合物を使 35 うことができる。使われるビニル モノマーの例 はスチレンおよびスチレン誘導体、無水マレイン 酸、メチルアクリレート、メチルメタクリレー ト、エチルアクリレート、エチルメタクリレー ト、プチルアクリレートおよびプチルメタクリレ マーをポリマー粒子中に重合前に水溶性開始剤と 40 ートのようなアクリレートおよびメタクリレー ト、および酢酸ビニルのようなピニル エステル である。使うことができるポリビニル モノマー の例にはジビニル ペンゼン、エチレン グリコ ール ジメタクリレート、トリメチロールプロバ

ントリメタクリレートおよびアジピン酸ジビニ ル エステルを含む。乳化剤としては通常のイオ ン性または非イオン性乳化剤を使うことができ る。開始剤としては過硫酸カリウムおよびH<sub>2</sub>O<sub>2</sub> のような水溶性開始剤またはアゾピスイソブチリ 5 間の透析によつて除いた。 ツクニトリルおよび過酸化ベンゾイルのような油 溶性開始剤を使用することができる。モノマーの エマルションを安定させるためまたはポリマー粒 子の膨潤能力を増大させるために使うことができ る不活性物質としてはノールウエイ特許第139410 10 および142082各号中に開示される物質を使うこと ができる。その例は10c-原子以上の鎖長を有す。 るアルカン、ハロゲン化。アルカン、エステルお よびアジビン酸ジオクチルのようなジエステルで びに重合のために添加剤として使われる水一不溶 性開始剤の例は過酸化ジオクタノイルおよび過酸 化デジカノイルである。

水中でのポリマーの分散体の製造は僅かに水に の溶液を水および乳化剤と混合しそしてその混合 物を強剪断力、例えばウルトラタラツクス (ultraturrax) 攪拌機または圧力ホモジナイザー の手段にさらして異なる縞寸法を有するポリマー 溶液の水中における微細エマルションを得る。例 25 えば蒸発によつて溶剤を除去すると、微細に分散 したポリマー粒子が水中に得られるであろう。

粒子中への金属塩の混入は有機溶剤の除去前ま たは後に行なう。最終ポリマーからポリマー分散 つくられたかは関係がない。上配のようにビニル モノマーのラジカル重合によつてつくることが できたが、カチオンおよびアニオン重合、段階的 付加重合および縮重合のようなポリマーを生じる 何れの方法によってつくられてもよかった。 実施例 1

100虹のメタクリル酸メチル、90元のグリシジ ルメタクリレート、10mlのジメタクリル酸エチレ ングリコールおよび1750×LのH₂Oを反応器中で 混合した。混合物を次に30分間急速にかきまぜ 40 行つた。この処理の後粒子は2.8%Nを含んだ。 た。次に50 业の水に溶かした2.0 8 の (NH<sub>4</sub>)₂S₂O₂を加えた。温度を65℃に上げ、そし て 6時間重合を行った。重合の後10%のポリマー を含み、粒子寸法0.2-0.3µmのラテックスを得

た。

100元のラテックスを100元のエチレン ジアミ ンによつて80°Cにおいて3時間処理した。反応後 過剰のエチレン ジアミンを毎日水を変えた10日

元素分析は粒子が4.6重量%のNを含むことを 示した。エチレン ジアミンで処理した粒子の5 9を含む50mlの透析したラテツクスを10℃に冷却 した。

811mg (3.0ミリモル) のFeCl<sub>3</sub>・6H<sub>2</sub>Oを20mlの 水に溶かしそして10°Cに冷却した。同様に、338 取 (1.7ミリモル) のFeCl<sub>2</sub>・4H<sub>2</sub>Oを20虹の水に 溶かしそして10°Cに冷却した。二つの塩化鉄溶液 を合体し次いで回転容器中でラテックスと混合し ある。モノマーによる粒子の膨潤を増すためなら 15 容器を急速に10mmHgに減圧した。20分後に10ml の冷 (10°C) アンモニア溶液 (25%) を吸引によ つて加えた。次いで減圧を解きそして温度を80℃ に上げた。80℃で30分の後、混合物を冷却しそし て遠心分離によって粒子を溶液から分離した。粒 溶ける溶剤中にポリマーを溶かし次いでポリマー 20 子を數回水洗して過剰のアンモニアおよび生成し た塩化アンモニウムを除去した。この処理の後粒 子は磁性酸化鉄を含む。粒子中の鉄含量は4.9% であることが判つた。

## 実施例 2

- 200mlのメタクリル酸メチル、10mlのステアリ ルメタクリレート、75mlのグリシジルメタクリレ ート、15分のエチレン グリコール ジメタクリ レート、1500mLのH<sub>2</sub>Oおよび4.5 g のセチルトリ メチルアンモニウム ブロマイドを0.2-0.4um 体がつくられるこの場合はポリマーが如何にして 30 の流寸法を有するエマルションに均質化した。混 合物を 4 立反応器に移した。1.9 g のNaHCO,お よび1150mlのH2Oを加えた。反応器を減圧しそ して数回の操作によつて99.9%Nzで充たし、次 いで50mlのH2Oに溶かした9 fのH2O2(30%活 35 性)を加えた。温度を60℃に上げた。重合させた 後0.2-0.4µmの粒子寸法および9.5%の固体含量 を有するラテツクスを得た。

> 一級アミノ基を導入するためのエチレン ジア ミンによる処理を実施例1に記載するようにして

> エチレン ジアミンで処理した3分の粒子を含 む30紅の透析したラテツクスに実施例1に配載し たようにして塩化鉄およびアンモニア溶液を加え た。この場合は20mLの水中の514mg (1.9ミリモ

ル)のFeCl<sub>3</sub>・6H<sub>2</sub>O、20m1の水中の219mg (1.1ミ リモル)のFeCl2・4H2Oおよび8元のアンモニ ア溶液(25%)を加えた。その後の処理および粒 子の回収は実施例1に記載するように行った。

は5.2%であることが判つた。

#### 実施例 3

10×1のヘキサデカン、50×1のH<sub>2</sub>Oおよび0.15 g のラウリル硫酸ナトリウムを均質化して適寸法 混合物を反応器に移した。800㎡のH2Oおよび1.0 ∮のラウリル硫酸ナトリウムを加えた。130×1の メタクリル酸メチル、60㎡のグリシジルメタクリ レート、10元のエチレン グリコールメタクリレ ートおよび49のアゾーピスーイソブチロニトリ 15 する通りに行つた。 ルをかきまぜながら静かに加えた。 2時間後に温 度を60℃に上げた。重合は6時間起こり、そして 0.5-2µmの粒子寸法および19%の固体含量を有 するラテツクスを得た。一級アミノ基を導入する 記載する通りに実施した。反応後、遠心分離で粒 子を分離しそして水で数回洗つて過剰のエチレン ジアミンを除去した。

元素分析は粒子が3.5%のNを含むことを示し た。

298の粒子を含みエチレン ジアミンで処理 した25mlのラテツクスに塩化鉄とアンモニア溶液 を実施例1に記載する通りに加えた。この場合20 叫の水に溶かした649 mg (2.4ミリモル) の リモル)のFeClz・4H2Oおよび10mLのアンモニ ア溶液(25%)を加えた。それ以上の処理と粒子 の回収は実施例1に記載する通りに実施した。

最終の粒子は磁性酸化鉄を含む。粒子中の鉄含 量は6.6%であった。

## 実施例 4

10型の過酸化ジオクタノイル、30元のH<sub>2</sub>Oお よび0.03gのラウリル硫酸ナトリウムを均質化し て0.2-0.7μmの適寸法を有するエマルションを つくつた。

混合物を反応器に移した。800元の水と1.0%の ラウリル硫酸ナトリウムを加えた。25°Cでかきま ぜながら110元のメタクリル酸メチル、90元のグ リシジルメタクリレートおよび10mLのエチレン

グリコールジメタクリレートを徐々に加えた。2 時間後に温度を65°Cに上げた。重合が終つたとき に0.5-2μmの粒子寸法および19%の固体含量を 有するラテツクスを得た。一級アミノ基を導入す 最終粒子は磁性酸化鉄を含む。粒子中の鉄含量 5 るためのエチレン ジアミンによる処理を実施例 3に記載する通りに行つた。元素分析は粒子が 4.6%のNを含むことを示した。

エチレン ジアミンで処理した粒子29を含む 30元のラテツクスに塩化鉄とアンモニア溶液を実 0.2-0.7μmを有するエマルションをつくつた。 10 施例 1 に記載する通りに加えた。この場合20mlの 水中の514mg (1.9ミリモル) のFeCl<sub>2</sub>・6H<sub>2</sub>O、20 **叫の水中の219mg(1.1ミリモル)のFeCl2・4H2O** および10元のアンモニア溶液(25%)を加えた。 その後の処理および粒子の回収は実施例1に記載

> 最終の粒子は磁性酸化鉄を含む。粒子中の鉄含 量は7.5%であつた。

#### 実施例 5

10元の過酸化ジオクタノイル、30元のH₂Oお ためのエチレンジアミンによる処理を実施例1に 20 よび0.03 9 のラウリル硫酸ナトリウムを均質化し て齎寸法0.2-0.7μmのエマルションをつくつた。 この混合物を反応器に移した。800元の水および 1.09のラウリル硫酸ナトリウムを加えた。25℃ でかきまぜながら40元のグリシジルメタクリレー 25 ト、40mLのエチレン グリコールジメタクリシー トおよび120mlのシクロヘキサノールを徐々に加 えた。 2時間後に温度を60℃に上げた。重合終了 後に粒子寸法0.5-20µmを有するラテックスを 得た。水およびイソプロパノールによつて数回洗 FeCi.・6H₂O、20miの水に溶かした278mg (1.4ミ 30 つてシクロヘキサノールを除去した。乾燥した後 115㎡/fの比表面積 (BET法) を有する多孔質 粉末を得た。

> 10分の多孔質粒子を100似のエチレンジアミン によつて80°Cで3時間処理した。未反応エチレン 35 ジアミンを遠心分離およびH₂Oによる数回の 洗浄によつて除去した。元素分析は粒子が5.8% Nを含んだことを示した。エチレンジアミンで処 理をした3分の乾燥粒子に20元の水および塩化鉄 およびアンモニア溶液を実施例1に記載する通り 40 に加えた。この場合は20mlの水中の1954mg (3.9) ミリモル)のFeCL:・6H<sub>2</sub>O、20元の水中の457mg (2.3ミリモル) のFeClz・4H2Oおよび15mLのアン モニア溶液(25%)を加えた。粒子のそれ以上の 処理および回収は実施例1の通りに行なつた。

最終粒子は磁性酸化鉄を含む。粒子中の鉄含量 は10.0%であつた。

#### 実施例 6

5元の過酸化ジオクタノイル、50元の水および 0.15-0.25μπの滴寸法のエマルションをつくつ た。このエマルションを0.5-1.0μmの直径を有 するポリスチレン粒子から成るラテックスと混合 した。添加した(40礼)ラテックスの量は5礼の ポリスチレン粒子および35mLのH<sub>2</sub>Oを含んでい 10 た。注意深く24時間かきまぜた後、800転の水お よび24分のラウリル硫酸ナトリウムを含有する 反応器に混合物を移した。164㎡のメタクリル酸 メチル、140回のグリシジルメタクリレートおよ び16紀のエチレン グリコールジメタクリレート 15 を徐々に加えた。2時間かきまぜた後に800元の H₂Oを加え、そして温度を60℃に上げた。重合 した後24μmの粒子寸法および14.5%の固体含量 を有するラテツクスを得た。

ミンによる処理を実施例1に記載する通りに行な つた。未反応エチレン ジアミンの除去は実施例 3のように実施した。

元素分析は粒子が4.5%Nを含むことを示した。 エチレン ジアミンで処理した2.5gの乾燥粒 25 子を20元の水に移した。粒子を塩化鉄およびアン モニア溶液によつて実施例1に記載するように処 理した。この場合20mlの水中の608mg (2.3ミリモ ル)のFeCl<sub>2</sub>・6H<sub>2</sub>O、20miの水中の249mg(1.3ミ ア溶液 (25%) を加えた。

粒子は濾過して回収しそして水で洗いそして最 後にメタノールで洗つた後に乾かした。

処理後粒子は磁性酸化鉄を含有していた。鉄含 量は7.1%であった。

## 実施例 7

5元の過酸化ジオクタノイル、50元の水および 0.15gのラウリル硫酸ナトリウムを均質化して 0.15-0.25µmの滴寸法を有するエマルションを 微鏡によつて測定した)の直径を有する単分散ポ リスチレン粒子から成るラテックスと混合した。 添加した(31.25点)量のラテツクスは5点のポ リスチレン粒子および26.25×LのH2Oを含んでい

22

た。注意深く24時間かきませた後、800元の水と 25月のラウリル硫酸ナトリウムを含む反応器に 混合物を移した。304元のグリシジルメタクリレ ートおよび16mLのエチレン グリコールメタクリ 0.15gのラウリル硫酸ナトリウムを均質化して 5 レートを徐々に加えた。2時間かきまぜた後に 800mlの水を加え、そして温度を60℃に上げた。 重合後2.0µmの粒子寸法 (電子顕微鏡によつて測 定した)および固体含量14.6%を有する単分散ラ テツクスを得た。

> 一級アミノ基を導入するためのエチレン ジア ミンによる処理を実施例1に配載する通りに行な つた。未反応エチレン ジアミンの除去は実施例 3に記載する通りに実施した。元素分析は粒子が 9.5%Nを含むことを示した。

エチレン ジアミンで処理した2月の乾燥粒子 を20礼の水に移した。粒子を塩化鉄およびアンモ ニア溶液によつて実施例1に記載する通りに処理 した。この場合は20×1の水中の930∞(3.4ミリモ ル)のFeCl:・6H<sub>2</sub>O、20mlの水中の390mg (2.0) 一級アミノ基を導入するためのエチレン ジア 20 リモル)のFeCl2・4H2Oおよび15元のアンモニ ア溶液(25%)を加えた。粒子の回収は実施例6 に記載する通りに実施した。処理後粒子は磁性酸 化鉄を含む。鉄含量は12.5%であつた。

#### 実施例 8

5叫のアジビン酸ジオクチル、42.5叫の水、 7.4元のアセトンおよび0.15%のラウリル硫酸ナ トリウムを均質化して滴寸法が0.2ー0.3μπのエ マルションをつくつた。このエマルションを 1.04μπの直径(電子顕微鏡によつて測定した) リモル)のFeCl2・4H2Oおよび10xLのアンモニ 30 を有する単分散ポリスチレン粒子から成るラテツ クスを混合した。添加した(25元) ラテックスの 量は2.5mlのポリスチレン粒子と22.5mlのH2Oを 含んだ。20時間の注意深いかきまぜの後アセトン を真空蒸発によつて除去しそしてラテツクスを 35 818×4のH₂Oと2.3 f のラウリル硫酸ナトリウムを 含む反応器に移した。270元のグリシジルーメタ クリレート、14mLのエチレン グリコールジメタ クレートおよび5.7分の過酸化ペンゾイルの混合 物を激しくかきまぜながらゆつくり加えた。 2時 つくつた。このエマルションを0.53µm (電子類 40 間かきまぜた後818mlのH₂Oを加えてそして温度 を60°Cに上げた。重合の後5.0µmの粒子寸法(電 子顕微鏡によつて測定した)を有する単分散ラテ ツクスを得た。一級アミノ基を導入するためにエ チレン ジアミンによる処理を実施例1に配載す

る通りに行なつた。未反応エチレン ジアミンの 除去を実施例3に記載する通りに行なつた。元素 分析は粒子が7.00%のNを含むことを示した。

エチレンジアミンで処理した3月の粒子を25元 の水に移した。粒子を塩化鉄およびアンモニア溶 5 液で実施例1に記載するように処理した。この場 合は25型の水中の716mg(2.6ミリモル)の FeCl<sub>3</sub>・6H<sub>2</sub>O、25mlの水中の301mg(1.5ミリモ ル)のFeCl2・4H2Oおよび20元のアンモニア溶 被(25%)を加えた。

粒子の回収は実施例 6 に記載するように行なっ た。処理後粒子は磁性酸化鉄を含む。鉄の含量は **7.0%であった。** 

#### 実施例 9

10元の過酸化ジオクタノイル、85元の水、15元 15 実施例 10 のアセトンおよび0.30%のラウリル硫酸ナトリウ ムを0.2-0.3μπの滴寸法を有するエマルション に均質化した。このエマルションを1.0μmの直径 を有する(Coulter Nano Sizerによつて測定し 子は分子量2500のオリゴマースチレン70%と30% のポリスチレンを含んでいた) から成る3711のラ テツクスと混合した。添加したラテツクスの量は 4 叫のボリマー/オリゴマー粒子と33 叫のH<sub>2</sub>O ンを真空で蒸発させて除いた。アセトン除去後の ラテツクスの量は132元であつた。

81.5元のグリシジル メタクリレート、122元 のエチレングリコールジメタクリレート、314.5 20分のポリビニルピロリドン (分子量360000) の 混合物をウルトラタラツクスミキサー中で1 1/2 分間乳化させた。エマルシヨンを反応器に移し、 そして上記の残留ラテツクス132元を加えた。こ 叫の水を加え、そして温度を60℃に上げた。重合 後反応器を冷却し、そしてシクロヘキサノールを 数回水およびイソプロパノールで洗つて除去し た。乾燥後4.8μmの直径(電子顕微鏡によって測 定した) および151ポ/タポリマーの比面積 40 (BET) を有する155 f の単分散多孔質粒子を得

一級アミノ基を導入するためのエチレン ジア ミンによる処理を実施例5に記載するように実施 24

した。未反応エチレン ジアミンは遠心分離およ び水による数回の洗浄によって除去した。乾燥粒 子の元素分析はそれらが4.9%のNを含むことを 示した。

エチレン ジアミンで処理した59の粒子を40 alの水に移した。粒子を塩化鉄およびアンモニア 溶液によつて実施例1に記載するように処理し た。この場合は25元の水中の1.50 f (5.5ミリモ ル)のFeCl<sub>2</sub>・6H<sub>2</sub>O、25<sub>x</sub>Lの水中の0.64 f (3.0 10 ミリモル)のFeCl<sub>2</sub>・4H<sub>2</sub>Oおよび25×1のアンモ ニア溶液 (25%) を加えた。

粒子の回収は実施例6のようにして行なった。 処理後粒子は磁性酸化鉄を含む。鉄含量は8.5% であることが判つた。

5 叫の過酸化ジオクタノイル、42.5 mlのH<sub>2</sub>O、 7.5mlのアセトンおよび0.15 f のラウリル硫酸ナ トリウムを0.2-0.4umの適寸法を有するエマル .ションに均質化した。このエマルションを1.0um た) 単分散ポリマー/オリゴマー粒子(但し各粒 20 の直径を有する単分散ポリマー/オリゴマー粒子 から成るラテツクスで処理した。添加したラテツ クスの量、18.5元、は2元のポリマー/オリゴマ 一粒子および16.5×1のH₂Oを含んだ。慎重に20時 間かきまぜた後アセトンを真空中で蒸発させて除 を含んでいた。20時間慎重にかきまぜた後アセト 25 去し、66×1の残渣。この残渣を800×1のH₂Oおよ び3.25%のラウリル硫酸ナトリウムを含む反応器 に移した。40×1のジメチルアミノエチルメタクリ レート、90元のエチレン グリコールジメタクリ レートおよび200元のシクロヘキサノールの混合 副のシクロヘキサノール、1450副のH₂Oおよび 30 物を効果的攪拌下に徐々に添加した。2時間後に 800 mLのH₂Oを加え、そして温度を60℃に上げ た。 6時間重合の後、反応器を冷却しそしてシク ロヘキサノールをH2Oおよびイソプロパノール による数回の洗浄によつて粒子から除去した。乾 の混合物を静かに 2時間かきまぜた。次いで1450 35 燥後 $4.7\mu$ mの直径および $222\,m$ /gポリマー (BET) の比表面を有する110gの単分散多孔質 ポリマー粒子を得た。元素分析はポリマー粒子が 1.7%のN、即ち1.2ミリモルの

とを示した。

5 gの粒子を50mlの水に移しそして塩化鉄およ

びアンモニア溶液によつて実施例1に記載するよ うに処理した。この場合は25×1の水中の1027×2 (3.8ミリモル)のFeCl<sub>2</sub>・6H<sub>2</sub>O、25×1の水中の 434mg (2.2ミリモル) のFeCl<sub>2</sub>・4H<sub>2</sub>Oおよび20ml のアンモニア溶液(25%)を加えた。

処理終了後、粒子を溶液から濾別しそして水に よりそして最後はメタノールによつて洗つた。次 いで粒子を乾かした。

処理後粒子は磁性酸化鉄を含む。鉄含量は6.1 %であることが判つた。

## 実施例 11

2 alのTrigonox21S(tープチルーペルオキシ - 2 - エチルヘキサノエート)、2 型のアジピン 酸ジオクチル、40元の水および0.124のラウリル るエマルションに均質化した。このエマルション を1.0μmの直径を有する単分散ポリマー/オリゴ マー粒子から成るラテツクスと混合した。添加し たラテックスの量は18.5元で、2元のポリマー/ 時間の慎重なかきまでの後混合物を700mlのH2O と2.5gのラウリル硫酸ナトリウムを含む反応器 に移した。33元の4ーピニルピリジン、50元のピ ニルベンゼン(50%)および167紀のトルエンの 混合物を徐々に加えた。16時間激しくかきまぜた 25 後1.5 g のBerol292(1 モルのノニルフエノールに つき20モルの酸化エチレンでエトキシ化したノニ ルフエノール)および750世の水を加えた。温度 を70℃に上げ、そして反応が完結するまで重合を 行なつた。

冷却した後アセトンによる数回の抽出によつて トルエンを除去した。乾燥後4.7μmの平均直径お よび193m/ f ポリマー (BET) の比表面を有す る70gの単分散多孔質ポリマー粒子を得た。元素 た。

654mg (2.4ミリモル) のFeCl.・6H2Oを25mlの 水に溶かしそして10℃に冷した。同様に274歳 (I.4ミリモル) のFeCl2・4H2Oを25mlの水に溶か め10℃に冷やした50×のメタノールを加えた。こ の混合物に19の乾燥粒子を加えそして総てを回 転容器に移しこれを10mmHgに減圧した。30分後 に10mLの冷(10°C) アンモニア溶液(25%)を吸

引によつて加えた。次いで真空を解除し、そして 温度を80℃に上げた。80℃で15分の後混合物を冷 やしそして粒子を減し分けた。粒子を水洗しそし て最後にメタノールで洗いそして次に乾かした。 5 処理後粒子は磁性酸化鉄を含む。鉄の含量は16.4 %であつた。

### 実施例 12

5 記の過酸化ジオクタノイル、42.5 記の水、7 虱のアセトンおよび0.15 € のラウリル硫酸ナトリ 10 ウムを0.2-0.3µmの適寸法を有するエマルショ ンに均質化した。このエマルションを0.53μmの 直径を有する単分散ポリスチレン粒子から成るラ テツクスと混合した。添加したラテツクスの量 (20.83元) は3.33元のポリスチレン粒子と17.50元 碳酸ナトリウムを0.15-0.25μmの滴寸法を有す 15 のH<sub>z</sub>Oを含んでいた。20時間の慎重な攪拌の後 真空下でアセトンを除去しそしてラテツクスを 800mlの水と3.25 g のラウリル硫酸ナトリウムを 含む反応器に移した。100元のジピニルベンゼン (50%) と200元のトルエンの混合物を徐々に加え オリゴマー粒子と16.5mlのH<sub>2</sub>Oを含んでいた。24 20 た。16時間激しくかきまぜた後に800mlのH<sub>2</sub>Oお よび4.0 f のBerol292( 1 モルのノニルフエノール につき20モルの酸化エチレンでエトキシル化した ノニルフエノール)を加えた。温度を70℃に上げ そして反応完結まで重合を行なった。

> 冷却後アセトンによる回数の抽出によつてトル エンを除去した。乾燥後2.0µmの直径および472 ポ/タポリマー (BET) の比表面を有する82 g の単分散多孔質粒子を得た。

5 g の乾燥粒子を50mlの濃硝酸と125mlの濃硝 30 酸の混合物中にかきまぜながら30分で移した。粒 子の添加40分後に終結させ、反応混合物を1立の 氷を入れた容器中に注ぎ入れた。粒子を溶液から 濾し分けそして水(400ml)で洗いそして最後に メタノール(200元)で洗つた。5月の粒子を乾 分析は粒子が6.0%のNを含んでいたことを示し 35 かした後150×1の水に溶かした10%のFeSO.・ 7H:と共に回転容器に移した。次いで容器を10mm Hgに減圧した。45分後に50×1のアンモニア溶液 (25%)を吸引によつて添加した。次いで真空を 解除しそして温度を80°Cに上げた。80°Cに15分保 しそして10℃に冷した。 2溶液を合体しそして予 40 つた後混合物を冷やしそして濾した。始めに粒子 を水(400㎖)で洗いそして最後にメタノール (200ml) で洗つた。次いで粒子を乾かした。この 処理の後に粒子は磁性酸化鉄を含む。粒子中の鉄 含量は20.0%であった。

## 実施例 13

実施例12中に記載するようにして単分散多孔質 粒子をつくつた。

59の多孔質粒子、19のポリアミン アミド しそして回転容器に移し次いでこれを排気(10mm H9)した。混合物中の温度を5℃と10℃の間に保 つた。 1 時間後に温度を上げそして混合物を蒸発 乾固した。

40元のメタノール中の2月のこれら粒子を次に 10 する23月の多孔質粉末を得た。 塩化鉄とアンモニア溶液で実施例】に記載するよ うに処理して粒子中に鉄磁性酸化鉄を形成した。 この場合は25元の水中の520歳 (1.9ミリモル) の FeCl<sub>1</sub>・6H<sub>2</sub>O、25 nlの水中の220 ng (1.1ミリモ 液(25%)を加えた。

濾過によつて粒子を溶液から分離し、水で洗い そして最後にメタノールで洗つた。次いで粒子を 乾かした。最終の粒子は磁性酸化鉄を含む。鉄含 量は5.2%であつた。

#### 実施例 14

羽根車型の攪拌機を取付けた反応器に1800元の 水、4.8 f のGelvatol20-60(80%加水分離したポ リビニル アルコール) および0.0129のラウリ チレン、120mlのジビニルベンゼン (50%)、200 副のヘプタン、200回のトルエンおよび3 fのア ゾピスイソプチロニトリルから成る混合物を加え た。これを30分間激しく攪拌した後に温度を70°C 冷却した後ポリマーを水性相から減し、そしてト ルエン/ヘブタンを数回アセトンによる抽出で除 去した。乾燥後5-50µmの粒子寸法および234 cd/fの比表面を有する180fの多孔質粉末を得 た。

NOz基導入のためおよび粒子を磁化するため の2ーおよび3一価鉄による引き続く処理のため に実施例12に記載したものと同一方法を用いた。

処理後粒子は磁性酸化鉄を含んだ。鉄含量は 17.3%であった。

#### 実施例 15

羽根攪拌機を取付けた反応器に225点の水およ び0.6 f のGelvatol20-60(80%加水分解したポリ ピニル アルコール)を加えた。10元の3-ニト 28

ロスチレン、15副のジピニルベンゼン (75%)、 25 xlのトルエン、25 xlのヘブタンおよび0.375 f のアゾピスイソプチロニトリルから成る混合物を それに加えた。これを30分間激しく攪拌した後に (Versmid-115) および100 mLのトルエンを混合 5 温度を70℃に上げた。反応が完結するまで激しい 攪拌下で重合を実施した。冷却後ポリマーを水性 相から濾別しそしてトルエンをアセトンによる数 回の抽出によつて除去した。乾燥後10-60μmの 粒子寸法および254cm/ f (BET) の比表面を有

19のこの多孔質粒子を40回の水に溶かした 1.49 のFeSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>Oと共に回転容器に移した。 次いで容器を10mmHgに排気した。45分の後10ml のアンモニア溶液(25%)を吸引によつて加え ル)のFeCl:・4H<sub>2</sub>Oおよび10×1のアンモニア溶 15 た。次いで真空を解除し、そして温度80℃に上げ た。80℃で15分の後混合物を冷やしそして濾し た。粒子を最初に水(100元)で洗いそして最後 にメタノール(25元)で洗つた。次いで粒子を乾 かした。この処理の後粒子は磁性酸化鉄を含む。 20 粒子中の鉄含量は19.8%であった。

#### 実施例 16

5.0×1の過酸化ジオクタノイル、42.5×1のH₂O、 7.5元のアセトンおよび0.15%のラウリル硫酸ナ トリウムを0.2-0.4µmの適寸法を有するエマル ル硫酸ナトリウムを加えた。これに対し $80 \mathrm{nl}$ のス 25 ションに均質化した。このエマルションを $0.46 \mu$ m (電子顕微鏡によつて測定した)の直径を有す る単分散ポリスチレン粒子から成る15.72元のラ テツクスによつて処理した。添加したラテツクス は25mlのポリスチレン粒子と13.22mlのH20を含 に上げた。敵しい攪拌下で5時間重合が起つた。30 んでいた。20時間慎重にかきまぜた後アセトンを 真空にして蒸発させ、そして800mLのH2Oおよび 3.04のラウリル硫酸ナトリウムを含む反応器に ラテツクスを移した。201.6mlのメタクリル酸メ チル、22.4miのエチレン グリコールジメタクリ 35 レートおよび96.0mlのメタクリル酸の混合物をよ くかきまぜながら徐々に添加した。1時間かきま ぜた後に800mlのH<sub>2</sub>Oを加えそして温度を65°Cに 上げた。 2 時間重合させた後1.6 g のBerol292を 加えた。反応が終るまで重合を続け、そして23μ 40 m (電子顕微鏡で測つた)の粒子寸法を有する単 分散ラテツクスを得た。

> さらに処理するために遠心分離によつて粒子を 水性相から分けた。粒子をアセトンで洗いそして 乾かした。次いで28の乾燥粒子を攪拌機を取付

けたガラス フラスコ中の50減の水酸化ナトリウ ム溶液(2%)に移した。20分間かきまぜた後遠 心分離によつて粒子を溶液から分けた。洗浄液が およそ中性性になるまで水洗と遠心分離を繰り返 した。次いで粒子を50元の水中に移しそして実施 5 例1に記載するようにして塩化鉄とアンモニア溶 液で処理した。この場合は20元の水中の334元 (1.3ミリモル)のFeCl<sub>3</sub>・6H<sub>2</sub>O、20×1の水中の 145mg (0.7ミリモル) のFeCl2・4H2Oおよび10ml のアンモニア溶液 (25%) を加えた。粒子の回収 10 コールモノメチルエーテル、 は実施例6のようにして行なつた。処理後粒子は 磁性酸化鉄を含む。鉄の含量は5.2%であった。 実施例 17

実施例12に記載するようにしてつくつた2.0µm に-CH<sub>2</sub>CIを導入するために公知の方法によつて クロロメチル エーテル、CICH2OCH3で処理し た。この処理によつて19の粒子につき1.2ミリ モルの一CH2CI基を有する多孔質粒子を得た。

100元のポリエチレン グリコール

(HO(CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O)<sub>n</sub>H、平均n=30)、100mlのテ トラヒドロフランおよび1.5 f のNaHを三つ口フ ラスコ中で窒素雰囲気下で混合しそして50°にお いて2時間かきまぜた。上記でつくつたクロロメ 流させた。反応を終らせた後粒子を濾過分離しそ してテトラヒドロフランによつて数回洗つた。最 後に粒子を真空乾燥した。

28年の乾燥粒子を実施例1に記載するように 合は1300mg (4.8ミリモル) のFeCl<sub>2</sub>・6H<sub>2</sub>Oおよ び450ml(2.4ミリモル)のFeCl<sub>2</sub>・4H<sub>2</sub>Oを使つ た。

粒子を濾過によつて溶液から分け水で洗いそし した。処理後に粒子は磁性酸化鉄を含む。鉄含有 量は10.5%であつた。

## 実施例 18

実施例12のようにしてつくつた2.0μmの直径を 有する多孔質単分散粒子を公知の方法によりクロ 40 量は9.5%であつた。 ロメチルフタルイミド、

30

ンゼン核にーCH₂NH₂基を導入するためにヒド ラジンで処理した。粒子19につき1.3ミリモル の一CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>基を含む生成物をつくつた。5 f の乾燥粒子を20月のエポキシポリエチレン グリ

によって処理しそして三つ口フラスコ中で90°に の直径を有する多孔質単分散粒子をベンゼン核上 15 おいて24時間窒素雰囲気下で混合物を慎重にかき まぜた。次いで粒子を建し分けそして抽出しうる 物質を総て除去するまで数回テトラヒドロフラン で洗い、そして次に乾かした。

> 28日の乾燥粒子を実施例1に記載するように 20 して塩化鉄およびアンモニアで処理した。この場 合1300mgのFeCl2・6H2Oおよび450mgのFeCl2・ 4H<sub>2</sub>Oを使用した。

粒子を減して溶液から分け、水洗しそして最後 にメタノールで洗つた。次いで粒子を乾かした。 チル化粒子10gを加えそしてこれを2日間加熱選 25 処理後に粒子は鉄磁性酸化鉄を含む。鉄の含量は 10%であつた。

## 実施例 19

6.2ミリモルのFeCLおよび3.1ミリモルのFeCLを含む100元のアセトン溶液にベンゼン核に結合 して塩化鉄およびアンモニアで処理した。この場 30 したポリエチレン オキサイド基を有する34の 乾燥した単分散粒子を加えた。粒子の調製は実施 例18に記載してある。

アセトン中の懸濁粒子を窒素雰囲気下で30分間 かきまぜた。次いで粒子を吸引減斗上に濾し取り て最後にメタノールで洗つた。次いで粒子を乾か 35 常に窒素雰囲気中において濾過ケーキを覆つた。 総ての過剰液体を除去したときに粒子を湿つた NH<sub>3</sub>蒸気の流れで処理した。次いで粒子を水で 洗い最後はメタノールで洗つた。次いで粒子を乾 かした。処理後粒子は磁性酸化鉄を含む。鉄含有

#### 実施例 20

等モル量の1,11-ジアミノー3,6,9-ト リオキサウンデカンNH2 - CH2 - CH2 -(OCH,CH,),NH,および二塩化セパシン酸

両反応体をそれぞれ水および四塩化炭素に溶か くつた。

100礼の塩化メチレンに溶かした10gの精製ポ リアミド、200mlのH<sub>2</sub>Oおよび0.3 f の臭化セチル ビリジニウムを0.3-2µmの滴寸法に均質化した。

1.6年のポリアミド粒子を含む10元の水性分散 体を実施例1に記載するようにして塩化鉄とアン モニアで処理した。この場合1000mgのFeCl,・ 6H<sub>2</sub>Oおよび350mgのFeCl<sub>2</sub>・4H<sub>2</sub>Oを使った。

濾過によつて粒子を濾し、水洗しそして最後に メタノールで洗つた。次いで粒子を乾かした。処 理後粒子は磁性酸化鉄を含む。鉄含有量は11.5% であつた。

#### 実施例 21

5.0mlの過酸化ジオクタノイル、42.5mlのH<sub>2</sub>O、 7.5元のアセトンおよび0.15gのラウリル硫酸ナ トリウムを0.2-0.4μπの高寸法を有するエマル ションに均質化した。このエマルションを0.95μ mの直径を有する単分散ポリスチレン粒子から成 25 で洗った。 る23.1mlのラテツクスと合体させた。加えたラテ ツクスの量は2.5 利のポリスチレン粒子と20.6 利 のH₂Oを含んでいた。慎重に24時間かきまぜた 後アセトンを真空にして蒸発させた。アセトン除 去後のラテックスの量は71㎡であった。

52回のヒドロキシメチルメタクリレート、78回 のエチレングリコールジメタクリレート、200ml のシクロヘキサノール、800mlの水および10gの Pluronic F68(酸化エチレン誘導体) の混合物を ウルトラタラツクス ミキサーによつて 1/2分 35 であつた。 間で乳化させた。エマルションを反応器に移しそ して71叫の上記のラテックス残渣を加えた。この 混合物をゆつくりした速度で2時間かきまぜた。 次いで800叫の水を加えそして温度を60℃に上げ た。重合後反応器を冷やしそしてシクロヘキサノ 40 アミンによる処理後粒子は4.9%Nを含んだ。 ールを水とイソプロパノールによる数回の洗浄に よつて除去した。乾燥後4.0μπの直径および128 ポ/f (BET) の比表面を有する125 f の単分散 多孔質粒子を得た。

32

1.5 f の乾燥粒子を25×1の濃硝酸および65×1の 農硫酸の混合物でかきまぜながら1時間処理し た。次いで1立の氷を含む容器中に混合物を注入 した。粒子を濾過しそして洗浄液中の円が中性に し、そして界面重合を行つて線状ポリアミドをつ 5 なるまで洗つた。乾燥させた後粒子を25紀の水に 溶かした2.06 g のFeSO。・7H2Oと共に回転容器 中に移した。混合物をN。雰囲気下で30分回転さ せた。次いで10元のアンモニア溶液(25%)を吸 引によって加えた。次で温度を80℃に上げた。80 次いで塩化メチレンを真空蒸発によつて除去し 10 ℃に15分保つた後混合物を冷やしそして濾過し た。粒子を数回水およびメタノールで洗つた。こ の処理の後粒子は磁性酸化鉄を含む。粒子中の鉄 含有量は18.4%であった。

### 実施例 22

実施例2iに記載するようにしてつくつた単分散 15 多質粒子を使つた。粒子は4.0μmの直径おび128 m/fの比表面を有した。

電気攪拌機で敵しくかきまぜながら15礼の水に 溶かした7.5 f NaNOzに1 f の乾燥粒子を加え 20 た。次いで混合物を氷浴中で 0 ℃に冷やした。50 分間に10元の濃塩酸を滴下して加えた。次いで混 合物を3時間で20℃に熟した。混合物を40gの氷 上に注ぎそして濾過した。1M炭酸ナトリウム溶 液で濾液が中性になるまで洗いそして次に数回水

乾かした後0.87分の粒子を30元の水に溶かした 1 f のFeSO.・7H2Oの溶液に加えた。混合物中 にN<sub>2</sub>(99.99%) を吹き込みそしてN<sub>2</sub>雰囲気下で 混合物を回転させた。次いで10元のアンモニア溶 30 液(25%)を吸引によって加えた。N2雰囲気を 保ちながら温度を80℃に上げた。80℃に10分保っ た後混合物を冷やしそして濾過した。水で数回洗 つた後、粒子を60℃で乾かした。この処理の後粒 子は磁性酸化鉄を含む。粒子中の鉄含量は12.3%

## 実施例 23

実施例 9 に記載するようにしてつくつた単分散 多孔質粒子を使つた。粒子は4.8μmの直径および 151 ㎡/4 の比表面を有し、そしてエチレン ジ

1 f の乾燥粒子を40mlの水に溶かした834mgの FeSO4・7H<sub>2</sub>O(3ミリモル) と混合した。混合物 をN2の雰囲気下で30分回転させた。次いで10ml の農アンモニア溶液(25%)を吸引で加えた。次

いで装置を通して空気を僅かに吸引して温度を80 ℃に上げた。80℃で15分後混合物を冷やしそして 粒子を数回水で洗いそして最後に乾かした。この 処理の後粒子は磁性酸化鉄を含む。粒子中の鉄含 量は10.5%であつた。

## 実施例 24

実施例 9 に記載するようにしてつくつたアミノ 基を有する単分散多孔質ポリマー粒子を使つた。 粒子は4.8μmの直径を有し、そしてエチレン ジ アミンによる処理後粒子は4.9%のNを含んだ。

15 xLのH<sub>2</sub>Oに溶かした243 xmのFeCl<sub>2</sub>・6H<sub>2</sub>O (0.92ミリモル) および30×4のH<sub>2</sub>Oに溶かした129 mgのCoSO4・7H2O(0.46ミリモル) に19の乾燥 粒子を加えた。混合物をフイルム蒸発器中25℃で して混合物の回転を90°Cで15分間続けた。30元の **6N NaOHを次に加えた。加熱を90℃で1時間続** けた。次いで粒子を数回水で洗つて洗浄になしそ して最後に乾かした。この処理の後粒子は磁性素 Coの含量を示す。

## 実施例 25

実施例12に記載するようにしてつくつたニトロ 基を有する単分散多孔質粒子を使つた。粒子は 8.8%のNを含んだ。

25×1のH<sub>2</sub>Oに溶かした1.6 f のFeSO、・7H<sub>2</sub>O (5.75ミリモル) および40mのH<sub>2</sub>Oに溶かした0.8 ¶のCoSO.・7H2O(2.84ミリモル) に2¶の乾燥 においてN₂雰囲気下で30分間回転させた。次い で25mmo3N NaOHを加えそしてこれを80℃で1 時間Ngの雰囲気下で加熱した。この処理の後粒 子は磁性素材を含む。粒子の分析は11.5%のFeお よび6.1%のCoの含量を示した。

## 実施例 26

実施例7に記載したようにつくつたアミノ基を 有する単分散ポリマー粒子を使つた。粒子は20μ mの直径を有しそしてエチレン ジアミンで処理 した後9.5%のNを含んでいた。

1 g の乾燥粒子を20mlの水に移し、そして15ml のH<sub>2</sub>Oに溶かした243mのFeCls・6H<sub>2</sub>O(0.92ミリ モル)および15型のH2Oに溶かした91 mの MnCl<sub>3</sub>・4H<sub>2</sub>O(0.46ミリモル) を加えた。混合物

をフイルム蒸発器中で25℃真空で10分間回転させ た。20 mlの3N NaOHを次に加え、そしてN₂雰 囲気下で90℃で1時間加熱した。次いで粒子を水 で数回洗つて洗浄にしそして最後に乾かした。

この処理の後粒子は磁性成分を有する。粒子の 分析をすると4.3%のFeおよび2.2%のMnを示し た。

## 実施例 27

5氟の過酸化ジオクタノイル、42.5元のH₂O、 10 7.5 alのアセトンおよび0.15 g のラウリル硫酸ナ トリウムを0.2-0.4μπの滴寸法を有するエマル ションに均質化した。このエマルションを2.0μπ の直径を有する単分散ポリスチレン粒子から成る 28元のラテツクスと一緒にした。添加したラテツ 真空中で10分間回転させた。次いで真空を解きそ 15 クスは2.27 礼のポリスチレン粒子と25.73 礼の H<sub>2</sub>Oを含んでいた。

24時間この混合物を慎重にかきまぜて添加した 総ての過酸化ジオクタノイルをポリスチレン粒子 に吸収させた。次いで真空蒸発によってアセトン 材を含む。粒子の分析は4.4%のFeおよび2.3%の 20 を除去すると7.27元のポリスチレンージオクタノ イル パーオキサイド粒子を含む75.5元のラテツ クス残渣を得た。800元の水、0.6gのラウリル硫 酸ナトリウム、124のポリビニル ピロリドン (分子量360000)、60元のアクリル酸エチル、90元 2.0μmの庭径を有しそしてニトロ化の後それらは 25 のジビニルペンゼン (50%) および150mlのシク ロヘキサノールの混合物をウルトラ タラツクス ミキサーによつて均質化した。この混合物を反 応器に移し、次いで上の75.5元のラテックスを加 えた。反応器を閉じそして25℃で20時間続けてか 粒子を加えた。混合物をフイルム鰲発器中で25℃ 30 きまぜた。次に800stのH₂Oを加えそして反応器 を60℃に加熱した。60℃で2時間重合を行ない次 いで70℃で5時間反応が完了するまで重合させ た。生成物を水とイソプロバノールで洗い、濾過 しそして乾かすと9.8μmの直径を有する単分散の 35 巨大多孔質ポリマー粒子から成る粉末を得た。

> 攪拌機および短い精留塔を取り付けた小型三つ ロフラスコ中で5分の乾燥粒子を50元のジェチレ ントリアミンと混合した。温度を徐々に200℃ま で上げた。加熱を5時間続けた。カラムを通して 40 エチル アルコールを留去させた。水で希釈した 後粒子を濾過しそして数回水洗しそして最後に乾 かして粒子を精製した。元素分析をすると粒子が 3.2%Nを含んだことを示した。

> > 2月の粒子を20叫の水に移しそして実施例1に

記載するように塩化鉄およびアンモニア溶液で処 理した。この場合25mの水に溶かした690mg (2.55ミリモル)のFeCl<sub>1</sub>・6H<sub>2</sub>O、25×1の水に溶 かした288mg (1.45ミリモル) のFeCl<sub>2</sub>・4H<sub>2</sub>Oを

えた。

処理を終えた後、粒子を溶液から濾し分けそし て水洗しそして最後にメタノールで洗つた。次い で粒子を乾かした。この処理の後粒子は磁性酸化 用い、そして20礼のアンモニア溶液(25%)を加 5 鉄を含む。鉄の含有量は9.5%であった。